

Procox 18 mg/ml + 0.9 mg/ml - Oral suspension

Autorisert

- Emodepside
- Toltrazuril

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Procox 18 mg/ml + 0.9 mg/ml - Oral suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.09 gram / 1.00 Flaske

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.80 gram / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AX60

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

AT , BE , BG , CZ , DE , EL , ES , FI , FR , HU , IT , LU , NL , PL , PT , RO , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol SA

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/04/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/04/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 1/02/2024

Nedlasting

ema-puar-procox-v-2006-par-en.pdf

ema-puar-procox-v-2006-var-ii-0006-en.pdf